

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. Mai 2003 (01.05.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/035083 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation*: A61K 31/713, C12N 15/11, 15/88
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/11972
- (22) Internationales Anmeldedatum:

25. Oktober 2002 (25.10.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

 101 55 280.7
 26. Oktober 2001 (26.10.2001)
 DE

 101 58 411.3
 29. November 2001 (29.11.2001)
 DE

 101 60 151.4
 7. Dezember 2001 (07.12.2001)
 DE

 PCT/EP02/00151
 9. Januar 2002 (09.01.2002)
 EP

 PCT/EP02/00152
 9. Januar 2002 (09.01.2002)
 EP

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): RIBOPHARMA AG [DE/DE]; Fritz-Hornschuch-Strasse 9, 95326 Kulmbach (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KREUTZER, Roland [DE/DE]; Glotzdorf 26, 95466 Weidenberg (DE). LIM-MER, Stefan [DE/DE]; Gutenbergstrasse 9, 95512 Neudrossenfeld (DE). SCHUPPAN, Detlef [DE/DE]; Baumzeil 2, 91088 Bubenreuth (DE). JOHN, Matthias [DE/DE]; Kapellenstrasse 12, 96103 Hallstadt (DE). BAUER, Michael [DE/DE]; Mozartstrasse 54 b, 91052 Erlangen (DE).

- (74) Anwalt: GASSNER, Wolfgang; Dr. Gassner & Partner, Nägelsbachstrasse 49 A, 91052 Erlangen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\text{ir}\) \text{Anderungen der Anspr\(\text{uch}\) be geltenden Frist; Ver\(\text{offentlichung wird wiederholt, falls \text{Anderungen eintreffen}\)

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.



(54) Title: DRUG FOR TREATING A FIBROTIC DISEASE THROUGH RNA INTERFENCE

(54) Bezeichnung: MEDIKAMENT ZUR BEHANDLUNG EINER FIBROTISCHEN ERKRANKUNG DURCH RNA INTER-FERENZ

- (57) Abstract: The invention relates to a drug for treating a fibrotic disease, said drug containing a double strand ribonucleic acid (dsRNA) suitable for inhibiting, through RNA interference, the expression of a gene involved in the formation of extracellular matrix.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Medikament zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung, wobei das Medikament eine doppelsträngige Ribonukleinsäure (dsRNA) enthält, welche durch RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens geeignet ist.

Die Erfindung betrifft ein Medikament und eine Verwendung zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung. Sie betrifft weiterhin eine doppelsträngige Ribonukleinsäure und deren Verwendung zur Herstellung eines Medikaments.

Unter einer fibrotischen Erkrankung wird hier ein Krankheitsbild verstanden, das gekennzeichnet ist durch ein Ungleichge-10 wicht zwischen der Synthese Extrazellulärer Matrix (EZM) und deren Abbau. Das Ungleichgewicht führt dabei zu einer vermehrten Bildung und Ablagerung von Extrazellulärer Matrix bzw. Bindegewebe. Die EZM wird von Zellen vor allem aus Kollagenen, nicht kollagenen Glykoproteinen, Elastin, Proteogly-15 kanen und Gykosaminoglykanen gebildet. Die fibrotische Erkrankung kann beispielsweise eine Narbenbildung nach Verletzung eines inneren Organs oder der Haut sein, die über das Maß hinausgeht, das für eine Heilung erforderlich ist. Die übermäßige Bildung und Ablagerung Extrazellulärer Matrix kann 20 zu Funktionsstörungen oder Versagen des betroffenen Organs, beispielsweise der Lunge, der Niere oder der Leber, führen. In der Niere wird EZM z.B. von Mesangialzellen und interstitiellen Fibroblasten gebildet. In der Leber sind es vor allem 25 hepatische Sternzellen und portale Fibroblasten, welche für die Bildung der Extrazellulären Matrix verantwortlich sind. Die normalerweise ruhenden hepatischen Sternzellen können durch eine Schädigung, beispielsweise durch Toxine oder eine chronische Hepatitis, aktiviert werden. Die Folge ist deren Proliferation und deren Transdifferenzierung in Fibroblasten, 30 welche einen Überschuss an Extrazellulären Matrixmolekülen produzieren. Versuche, die Synthese von Kollagen Typ I, einem wesentlichen Bestandteil der Extrazellulären Matrix, durch Antisinn-Oligonukleotide zu inhibieren, führten nur zu einer geringen Hemmung der Matrixproduktion. Ein wirkungsvolles molekularbiologisches Verfahren zur Hemmung der Matrixproduktion ist bisher nicht bekannt.

2

Aus der DE 101 00 586 C1 ist ein Verfahren zur Hemmung der Expression eines Zielgens in einer Zelle bekannt, bei dem ein Oligoribonukleotid mit doppelsträngiger Struktur in die Zelle eingeführt wird. Ein Strang der doppelsträngigen Struktur ist dabei komplementär zum Zielgen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, die Nachteile nach dem Stand der Technik zu beseitigen. Es soll insbesondere ein wirksames Medikament und eine Verwendung zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung bereitgestellt werden. Weiterhin soll eine Verwendung zur Herstellung eines solchen Medikaments und ein zur Hemmung übermäßiger Bildung Extrazellulärer Matrix geeigneter Wirkstoff bereitgestellt werden.

15

10

Diese Aufgabe wird durch die Merkmale der Ansprüche 1, 21, 22 und 43 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen ergeben sich aus den Merkmalen der Ansprüche 2 bis 20, 23 bis 42 und 44 bis 61.

20

Erfindungsgemäß ist ein Medikament vorgesehen, welches eine doppelsträngige Ribonukleinsäure (dsRNA) enthält, welche durch RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens geeignet

25 ist.

Eine dsRNA liegt vor, wenn die aus einem oder zwei Ribonukleinsäure-Strängen bestehende Ribonukleinsäure eine doppelsträngige Struktur aufweist. Nicht alle Nukleotide der dsRNA
müssen kanonische Watson-Crick-Basenpaarungen aufweisen. Insbesondere einzelne nicht komplementäre Basenpaare beeinträchtigen die Wirksamkeit kaum oder gar nicht. Die maximal mögliche Zahl der Basenpaare ist die Zahl der Nukleotide in dem
kürzesten in der dsRNA enthaltenen Strang.

35

30

Versuche zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung mittels Antisinn-Oligonukleotiden ließen einen molekularbiologischen WO 03/035083

Ansatz wenig aussichtsreich erscheinen. Überraschenderweise hat sich jedoch gezeigt, dass es mittels doppelsträngiger Ribonukleinsäure möglich ist, die Neubildung von Bindegewebe bzw. EZM effektiv zu hemmen. Die an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gene im Sinne der Erfindung sind auch solche Gene, welche zur Bildung von Faktoren führen, welche Zellen dazu veranlassen, Extrazelluläre Matrix zu produzieren oder in Extrazelluläre Matrix produzierende Zellen zu transformieren. Solche Faktoren sind z. B. der Plättchen-Wachstums-Faktor (PDGF), der transformierende Wachstums-10 faktor β (TGF β), insbesondere TGF β 1, TGF β 2 oder TGF β 3, der Bindegewebewachstumsfaktor (CTGF) oder Oncostatin M. Diese Faktoren können z.B. in der Leber eine Transdifferenzierung hepatischer Sternzellen und portaler Fibroblasten in eine dem Myofibroblasten ähnlichen Phänotyp initiieren und aufrechter-15 halten. Dieser Phänotyp weist gegenüber den Ursprungszellen eine gesteigerte Proliferationsrate und Matrixsynthese bei häufig gleichzeitig reduziertem Abbau Extrazellulärer Matrix (Fibrolyse) durch matrixabbauenende Proteasen auf. Die Ausschüttung dieser Faktoren kann dabei durch andere Zellen der 20 Leber als die hepatischen Sternzellen oder portalen Fibrobla-....sten erfolgen.

Bei einer vorteilhaften Ausgestaltung ist das Gen ein Gen, welches kodiert für den Bindegewebewachstumsfaktor CTGF (connective tissue growth factor), transformierenden Wachstumsfaktor β TGF β (transforming growth factor β), insbesondere TGFβ1, TGFβ2 oder TGFβ3, TGF β-Rezeptor Typ I oder Typ II, die Signaltransduktoren Smad 2, Smad 3 oder Smad 4, SARA (smad anchor for receptor activation), PDGF, Oncostatin M, 30 ein an der Bildung von Kollagen-Fibrillen beteiligtes Gen, ein Prokollagen, Prolyl-4-Hydroxylase, Lysyl-Hydroxylase, Lysyl-Oxidase, N-Propeptidase oder C-Propeptidase. Smad 2, Smad 3, Smad 4 und SARA sind an der durch Bindung von TGF $\boldsymbol{\beta}$ an den TGF\$-Rezeptor Typ I oder Typ II ausgelösten Signaltransdukti-35 on beteiligt. Prolyl-4-Hydroxylase, Lysyl-Hydroxylase, Lysyl-Oxidase, N-Propeptidase und C-Propeptidase sind an der Bil-

4

dung von Kollagen-Fibrillen aus Prokollagen, einem Vorläufermolekül, beteiligt. Die N-Propeptidase spaltet dabei von einem Prokollagen ein N-terminales Propeptid und die CPropeptidase ein C-terminales Propeptid ab.

5

10

Besonders vorteilhaft ist es, wenn es sich bei dem Prokollagen um eines der Prokollagene vom Typ $\alpha l(I)$, $\alpha 2(I)$, $\alpha l(II)$, α

Bei der fibrotischen Erkrankung kann es sich z.B. um eine Le-15 berfibrose, eine Fibrose der Niere oder der Lunge, beispielsweise nach einer Verletzung, oder eine über die für eine Heilung erforderlich Narbenbildung hinausgehende Bildung von Narbengewebe handeln.

- Vorzugsweise weist ein Strang S1 der dsRNA einen zu dem Gen 20 zumindest abschnittsweise komplementären, insbesondere aus weniger als 25 aufeinander folgenden Nukleotiden bestehenden, Bereich auf. Unter dem "Gen" wird hier der DNA-Strang der doppelsträngigen für ein Protein oder Peptid kodierenden DNA verstanden, welcher komplementär zu einem bei der Transkrip-25 tion als Matrize dienenden DNA-Strang einschließlich aller transkribierten Bereiche ist. Bei dem Gen handelt es sich also im Allgemeinen um den Sinn-Strang. Der Strang S1 kann somit komplementär zu einem bei der Expression des Gens gebildeten RNA-Transkript oder dessen Prozessierungsprodukt, wie 30 z.B. einer mRNA, sein. Das Protein oder Peptid ist dabei ein solches, welches an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligt ist.
- Der komplementäre Bereich der dsRNA kann 19 bis 24, bevorzugt 20 bis 24, besonders bevorzugt 21 bis 23, insbesondere 22 oder 23, Nukleotide aufweisen. Eine dsRNA mit dieser Struktur

PCT/EP02/11972

ist besonders effizient in der Inhibition des Gens. Der Strang S1 der dsRNA kann weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, insbesondere 23, Nukleotide aufweisen. Die Zahl dieser Nukleotide ist zugleich die Zahl der in der dsRNA maximal möglichen Basenpaare.

Als besonders vorteilhaft hat es sich erwiesen, wenn zumindest ein Ende der dsRNA einen aus 1 bis 4, insbesondere 2 oder 3, Nukleotiden gebildeten einzelsträngigen Überhang aufweist. Eine solche dsRNA weist gegenüber einer dsRNA ohne einzelsträngige Überhänge an mindestens einem Ende eine bessere Wirksamkeit bei der Hemmung der Expression des Gens auf. Ein Ende ist dabei ein Bereich der dsRNA, in welchem ein 5'-und ein 3'-Strangende vorliegen. Eine nur aus dem Strang S1 bestehende dsRNA weist demnach eine Schleifenstruktur und nur ein Ende auf. Eine aus dem Strang S1 und einem Strang S2 gebildete dsRNA weist zwei Enden auf. Ein Ende wird dabei jeweils von einem auf dem Strang S1 und einem auf dem Strang S2 liegenden Strangende gebildet.

20

WO 03/035083

Vorzugsweise befindet sich der einzelsträngige Überhang am 31-Ende des Strangs S1. Diese Lokalisation des einzelsträngigen Überhangs führt zu einer weiteren Steigerung der Effizienz des Medikaments. In einem Ausführungsbeispiel weist die dsRNA nur an einem, insbesondere dem am 3'-Ende des Strangs 25 S1 gelegenen, Ende einen einzelsträngigen Überhang auf. Das andere Ende ist bei einer zwei Enden aufweisenden dsRNA glatt, d.h. ohne Überhänge, ausgebildet. Überraschenderweise hat es sich gezeigt, dass zur Verstärkung der Interferenz-Wirkung der dsRNA ein Überhang an einem Ende der dsRNA aus-30 reichend ist, ohne dabei die Stabilität in einem solchen Maße zu erniedrigen wie durch zwei Überhänge. Eine dsRNA mit nur einem Überhang hat sich sowohl in verschiedenen Zellkulturmedien als auch in Blut, Serum und Zellen als hinreichend beständig und besonders Wirksam erwiesen. Die Hemmung der Ex-35 pression ist besonders effektiv, wenn sich der Überhang am 3'-Ende des Strangs S1 befindet.

Vorzugsweise weist die dsRNA neben dem Strang S1 einen Strang S2 auf, d.h. sie ist aus zwei separaten Einzelsträngen gebildet. Besonders wirksam ist das Medikament, wenn der Strang S1 (Antisinn-Strang) eine Länge von 23 Nukleotiden, der Strang S2 eine Länge von 21 Nukleotiden und das 3'-Ende des Strangs S1 einen aus zwei Nukleotiden gebildeten einzelsträngigen Überhang aufweist. Das am 5'-Ende des Strangs S1 gelegene Ende der dsRNA ist dabei glatt ausgebildet. Der Strang S1 kann zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Gens kom-10 plementär sein. Vorzugsweise besteht die dsRNA aus dem Strang S2 mit der Sequenz Nr. 3 und dem Strang S1 mit der Sequenz Nr. 4 oder dem Strang S2 mit der Sequenz Nr. 5 und dem Strang S1 mit der Sequenz Nr. 6 gemäß dem anliegenden Sequenzprotokoll. Eine solche dsRNA ist in der Hemmung der Expression des 15 für Prokollagen vom Typ $\alpha l(I)$ oder CTGF kodierenden an der Bildung Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens besonders wirksam.

20 Das Medikament kann eine Zubereitung aufweisen, die zur Inhalation, oralen Aufnahme, Infusion oder Injektion, insbesondere zur intravenösen oder intraperitonealen Infusion oder Injektion oder zur Infusion oder Injektion direkt in ein von der fibrotischen Erkrankung betroffenes Gewebe, geeignet ist. Eine zur Inhalation, Infusion oder Injektion geeignete Zubereitung kann im einfachsten Fall, insbesondere ausschließlich, aus einem physiologisch verträglichen Lösungsmittel, vorzugsweise einer physiologischen Kochsalzlösung oder einem physiologisch verträglichen Puffer, insbesondere einer phosphatgepufferten Salzlösung, und der dsRNA bestehen. Es hat sich nämlich überraschenderweise herausgestellt, dass eine lediglich in einem solchen Puffer oder Lösungsmittel gelöste und verabreichte dsRNA von den das Gen exprimierenden Zellen aufgenommen wird. Die Expression des Gens und damit die Erkrankung wird dadurch gehemmt, ohne dass die dsRNA dazu in 35

einem besonderen Vehikel verpackt sein muss. Die dsRNA kann in dem Medikament in einer Lösung, insbesondere einem physio-

7

logisch verträglichen Puffer oder einer physiologischen Kochsalzlösung, von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, einem Kapsid, einem Kapsoid oder einer polymeren Nano- oder Mikrokapsel umschlossen oder an einer polymeren Nano- oder Mikrokapsel gebunden vorliegen. Der physiologisch verträgliche Puffer kann eine phosphatgepufferte Salzlösung sein. Eine micellare Struktur, ein Kapsid, ein Kapsoid oder eine polymere Nano- oder Mikrokapsel kann die Aufnahme der dsRNA in die das Gen exprimierenden Zellen erleichtern. Die polymere Nano- oder Mikrokapsel besteht aus mindestens einem biologisch abbaubaren Polymer, z.B. Polybutylcyanoacrylat. Die polymere Nano- oder Mikrokapsel kann darin enthaltene oder daran gebundene dsRNA im Körper transportieren und freisetzen.

15

10

Die dsRNA kann mit einem Mittel kombiniert sein, welches eine gezielte Aufnahme der dsRNA in Zellen eines von der fibrotischen Erkrankung betroffenen Organs, insbesondere der Leber, der Niere, der Lunge oder der Haut, ermöglicht. Kombiniert heißt dabei, dass die dsRNA an das Mittel gebunden oder, wie 20 beispielsweise im Fall der Liposomen oder der Nano- oder Mikrokapseln, davon umgeben sein kann. In die Liposomen oder die Nano- oder Mikrokapseln können dabei Moleküle eingebettet sein, welche die gezielte Aufnahme, ein so genanntes Targeting, ermöglichen. Bevorzugt handelt es sich bei dem Mittel 25 um ein Mittel, welches eine Bindung an den Kollagen Typ VI-Rezeptor oder den PDGFB-Rezeptor, insbesondere von hepatischen Sternzellen oder Myofibroblasten, vermittelt. Die hepatischen Sternzellen oder Myofibroblasten können aktiviert sein. Für den Kollagen Typ VI-Rezeptor ist das zyklische Pep-30 tid C*GRGDSPC* gemäß Sequenz Nr. 25 des anliegenden Sequenzprotokolls besonders gut geeignet. Dabei steht C* für Cysteinreste, welche durch eine Disulfidbindung den Ringschluss des Peptids bewirken.

35

Vorzugsweise liegt das Medikament in mindestens einer Verabreichungseinheit vor, welche die dsRNA in einer Menge ent-

8

hält, die eine Dosierung von höchstens 5 mg, insbesondere höchstens 2,5 mg, bevorzugt höchstens 200 μ g, besonders bevorzugt höchstens 100 μ g, vorzugsweise höchstens 50 μ g, insbesondere höchstens 25 μ g, pro kg Körpergewicht und Tag ermöglicht. Es hat es sich nämlich erstaunlicherweise gezeigt, 5 dass die dsRNA bereits in dieser pro Tag verabreichten Dosierung eine ausgezeichnete Effektivität in der Hemmung der Expression des Gens aufweist und antifibrotisch wirksam ist. Die Verabreichungseinheit kann für eine einmalige Verabreichung bzw. Einnahme pro Tag konzipiert sein. Dann ist die ge-10 samte Tagesdosis in einer Verabreichungseinheit enthalten. Ist die Verabreichungseinheit für eine mehrmalige Verabreichung bzw. Einnahme pro Tag konzipiert, so ist die dsRNA darin in einer entsprechend geringeren das Erreichen der Tagesdosis ermöglichenden Menge enthalten. Die Verabreichungsein-15 heit kann auch für eine einzige Verabreichung bzw. Einnahme für mehrere Tage konzipiert sein, z.B. indem die dsRNA über mehrere Tage freigesetzt wird. Die Verabreichungseinheit enthält dann ein entsprechend Mehrfaches der Tagesdosis. Die dsRNA ist in der Verabreichungseinheit in einer zu der Hem-20 mung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens ausreichenden Menge enthalten. Das Medikament kann auch so konzipiert sein, dass mehrere Einheiten des Medikaments zusammen die ausreichende Menge in der Summe enthalten. Die ausreichende Menge kann auch von der 25 pharmazeutischen Formulierung der Verabreichungseinheit abhängen. Zur Ermittlung einer ausreichenden Menge kann die dsRNA in steigenden Mengen bzw. Dosierungen verabreicht werden. Danach kann an einer aus dem von der fibrotischen Erkrankung betroffenen Gewebe entnommenen Probe mit bekannten 30 Methoden ermittelt werden, ob bei dieser Menge eine Hemmung der Expression des genannten Gens eingetreten ist. Bei den Methoden kann es sich z.B. um molekularbiologische, biochemische oder immunologische Methoden handeln.

35

Erfindungsgemäß ist weiterhin die Verwendung einer doppelsträngigen Ribonukleinsäure zur Herstellung eines Medikaments

25

30

zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung vorgesehen, wobei die dsRNA durch RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens geeignet ist. Weiterhin ist erfindungsgemäß die Verwendung einer doppelsträngigen Ribonukleinsäure zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung vorgesehen, wobei die dsRNA durch RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens geeignet ist. Weiterhin ist eine doppelsträngige Ribonukleinsäure vorgesehen, welche durch RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix bei einer fibrotischen Erkrankung beteiligten Gens als Wirkstoff geeignet ist.

Wegen der weiteren vorteilhaften Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Verwendungen und der erfindungsgemäßen dsRNA wird auf die vorangegangenen Ausführungen verwiesen.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand der Zeichnungen bei-20 spielhaft erläutert. Es zeigen:

- Fig. 1. Die relativen Prokollagen α1(I)-Transkriptspiegel von RD-Zellen in Abhängigkeit von der zur Behandlung eingesetzten Menge Prokollagen α1(I)spezifischer dsRNA,
- Fig. 2 die relativen CTGF-Transkriptspiegel von RD-Zellen in Abhängigkeit von der zur Behandlung eingesetzten Menge an CTGF-spezifischer dsRNA,
- Fig. 3 die relativen CTGF-Transkriptspiegel von CFSC-2G-Zellen in Abhängigkeit von der zur Behandlung eingesetzten Menge CTGF-spezifischer dsRNA und
- 35 Fig. 4 die relativen CTGF-Transkriptspiegel von aus Ratten isolierten hepatischen Sternzellen in Abhängigkeit

von der Behandlung mit einer CTGF-spezifischen dsRNA.

- Für die Experimente wurden zur transienten Transfektion die folgenden doppelsträngigen Oligoribonukleotide mit den Sequenzen Nr. 1 bis Nr. 6 gemäß dem Sequenzprotokoll eingesetzt:
- HCV s5/as5, deren Strang S1 zu einer Sequenz aus dem Genom 10 des Hepatitis C-Virus (HCV) komplementär ist:
 - S2: 5'- acg gcu agc ugu gaa ugg ucc gu-3' (Sequenz Nr. 1)
 - S1: 3'-ag ugc cga ucg aca cuu acc agg -5' (Sequenz Nr. 2)
- 15 PCA1+2, deren Strang S1 zu einer Sequenz aus dem humanen Prokollagen $\alpha 1(I)$ -Gen und dem dazu in diesem Bereich 100 %ig homologen Prokollagen $\alpha 1(I)$ -Gen aus Rattus norvegicus komplementär ist:
- 20 S2: 5'- caa gag ccu gag cca gca gau cg-3'(Sequenz Nr. 3)
 - S1: 3'-ga guu cuc gga cuc ggu cgu cua -5'(Sequenz Nr. 4)
- CTG1+2, deren Strang S1 zu einer Sequenz aus dem humanen CTGF-Gen und dem dazu in diesem Bereich 100 %ig homologen 25 CTGF-Gen aus Rattus norvegicus komplementär ist:
 - S2: 5'- ccu gug ccu gcc auu aca acu gu-3'(Sequenz Nr. 5)
 - S1: 3'-cu gga cac gga cgg uaa ugu uga -5'(Sequenz Nr. 6)
- 30 Für die Experimente wurden folgende Zellen eingesetzt:

35

- RD-Zellen: Dabei handelt es sich um Zellen einer humanen embryonalen Rhabdomyosarkomzelllinie. Die Zelllinie ist unter der Nummer CCL136 bei der American Type Culture Collection (ATCC), P.O. Box 1549, Manassas, VA 20108, USA zu beziehen.

- CFSC-2G-Zellen: Dabei handelt es sich um Zellen einer hepatischen Ratten-Sternzelllinie, welche von Dr. Marcos Rojkind (Liver Research Center, Albert Einstein College of Medicine, Bronx, New York City, New York, USA) zur Verfügung gestellt worden ist. Die Isolierung der CFSC-Stammzellen ist beschrieben in: Laboratory Investigation 65 (1991), 644-53. Die Isolierung und Charakterisierung des Subklones CFSC-2G ist beschrieben in: Patricia Greenwel et al., Laboratory Investigation 69 (1993), 210-26.

10

5

- Primäre aus Rattenleber gemäß Knook, D. et al., Exp. Cell Res. 139 (1982), Seiten 468 bis 471 isolierte hepatische Sternzellen.

15 Alle Zellen wurden in Dulbecco's modifiziertem Eagle's Medium (DMEM) mit 862 mg/l L-Alanyl-L-Glutamin und 4,5 g/l Glucose der Firma Invitrogen GmbH, Technologiepark Karlsruhe, Emmy-Noether Strasse 10, D-76131 Karlsruhe mit Zusatz von 10 % hitzeinaktiviertem fötalen Kälberserum (FKS), 100 IU/ml Penicillin und 100 μg/ml Streptomycin (Zellkulturmedium) kultiviert. Die Kultivierung erfolgte in einem Brutschrank bei 37 °C in einer feuchten Atmosphäre aus 8 % CO₂ und 92 % Luft.

Eine transiente Transfektion der RD-Zellen mit dsRNA wurde durch Lipofektion mit DNA-beladenen Liposomen aus kationi-25 schen Lipiden erreicht. Dazu wurde ein Lipofectamine Plus-Reagenzien-Kit der Firma Invitrogen eingesetzt. Darin ist ein Lipofectamine- und ein Plus-Reagenz enthaltenden. Die Transfektion wurde jeweils vierfach parallel nach Herstellerangaben durchgeführt. Für eine Transfektion wurden ca. 70000 RD-30 Zellen/Loch in einer sterilen 12-Lochplatte ausgesät. Vierundzwanzig Stunden später wurden für jeweils zwei Löcher einer 12-Lochplatte 5 μ l einer 20 μ mol/1 der jeweiligen dsRNA enthaltenden wässrigen Lösung in 100 μ l DMEM verdünnt. Dazu 35 wurden jeweils 10 μ l Plus-Reagenz zugegeben, gemischt und 15 min bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wurden 100 μ l einer frisch angesetzten 1:25-Verdünnung des Lipofectamine10

15

20

25

30

35

Reagenz in DMEM (entsprechend 240 μ g Lipidgemisch/ml) zugegeben, gemischt, und die Entstehung von DNA-beladenen Liposomen durch eine 15-minütige Inkubation bei RT ermöglicht. Danach wurde das Zellkulturmedium von den Zellen abgenommen und die Zellen jeweils zweimal mit 1 ml DMEM pro Loch gewaschen. Alle Transfektionsansätze wurden mit je 1 ml DMEM verdünnt und davon 0,6 ml/Loch auf die Zellen pipettiert (2 Löcher pro Ansatz). Nach 4-stündiger Inkubation im Brutschrank wurde in jedes Loch 1 ml Zellkulturmedium zugegeben und weitere 44 Stunden inkubiert.

Zur transienten Transfektion von hepatischen Sternzellen und CFSC-2G Zellen wurde dsRNA mittels Oligofectamine der Firma Invitrogen in die Zellen eingebracht. Dazu wurden CFSG-2G oder aus Ratten isolierte hepatische Sternzellen in einer Dichte von 20000 Zellen/Loch in einer sterilen 12-Lochplatte ausgesät. Vierundzwanzig Stunden nach dem Aussäen wurden pro Ansatz 4 μ l Oligofectamine in 11 μ l DMEM verdünnt und 10 min bei Raumtemperatur inkubiert. Weiterhin wurden für jeden Ansatz (2 Löcher einer 12-Lochplatte) 5 µl einer 20 µmol/1 dsRNA enthaltenden wässrigen Lösung in 185 μ l DMEM verdünnt. Jeweils 15 μ l des vorverdünnten Oligofectamins wurde zu derverdünnten dsRNA pipettiert, gemischt und 20 min bei Raumtemperatur inkubiert. Schließlich wurden 1050 µl DMEM zu den Ansätzen zugegeben. Von dem resultierenden Gemisch sind jeweils 600 µl auf die Zellen gegeben worden nachdem die Zellen zweimal mit 1 ml DMEM pro Loch gewaschen worden sind. Nach 4stündiger Inkubation im Brutschrank wurde in jedes Loch 1 ml Zellkulturmedium zugegeben und 44 Stunden im Brutschrank inkubiert.

Die Wirkung der dsRNA auf die Transkriptspiegel von an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Genen wurde bei allen untersuchten Zellen mittels quantitativer PCR bestimmt. Nach den 44 Stunden im Brutschrank wurden die Zellen dazu aufgeschlossen und die enthaltene RNA mit dem Kit PegGold RNAPure der Firma PEQLAB Biotechnologie GmbH, Carl-

Thiersch-Str. 2 b, D-91052 Erlangen, Bestell Nummer 30-1010, gemäß Herstellervorschrift isoliert.

Die Bildung von cDNA erfolgte, indem jeweils gleiche RNA-Mengen (100 - 1000 ng) zur Reversen Transkription mittels Su-5 perscript II der Firma Invitrogen GmbH, Technologiepark Karlsruhe, Emmy-Noether Strasse 10, D-76131 Karlsruhe, Katalog-Nummer 18064-014 eingesetzt wurden. Als Primer wurden 100 pmol Oligo-dT-Primer und 50 pmol random Primer verwendet. 10 μ l RNA (100 - 1000 ng), 0,5 μ l Oligo dT-Primer (100 pmol) und ·10 1 μ l random Primer (50 pmol) wurden 10 min bei 70°C inkubiert und dann kurz auf Eis gelagert. Anschließend sind 7 μ l Reverse Transkriptase-Mix (4 μ l 5 x Puffer; 2 μ l 0,1 mol/l DTT; 1 μ l je 10 mmol/1 dNTP), 1 μ l Superscript II und 1 μ l des Ribonuklease Inhibitors RNAsin® der Firma Promega GmbH, Schild-15 krötstr. 15, D-68199 Mannheim zugesetzt worden. Das Gemisch ist für 10 min bei 25°C, dann für 1 Stunde bei 42°C und abschließend für 15 min bei 70°C gehalten worden.

- Die Wirkung der dsRNA in damit transfizierten Zellen auf die Expression der für Prokollagen α1(I) und CTGF codierenden Gene wurde durch die Bestimmung der Menge des Transkripts (Transkriptspiegel) dieser Gene mittels quantitativer Echtzeit ("realtime") RT-PCR nachgewiesen. Dazu wurde von gleichen Volumina der gebildeten cDNA im "Light-Cycler" der Firma Roche Diagnostics GmbH gemäß dem "TaqMan"-Verfahren der Firma PerkinElmer, Ferdinand-Porsche-Ring 17, D-63110 Rodgau-Jügesheim, nach Herstellerangaben mittels des LightCycler Fast Start DNA Master Hybridization Probes
- -Kits der Firma Roche Diagnostics GmbH spezifische cDNAMengen quantifiziert. Die Detektion erfolgte über eine mit
 dem Fluorophor 6'-FAM (Carboxyfluorescein) am 5'-Ende und dem
 Löschmolekül TAMRA (Carboxy-tetra-methyl-Rhodamin) am 3'-Ende
 markierte Sonde. Dabei wird das Fluorophor mit Licht ange-
- 35 regt. Es überträgt die Anregungsenergie auf das in unmittel-

barer Nähe befindliche 3'-seitige Löschmolekül. Während der jeweiligen Extensionsphasen der PCR führt die 5'-3' Exonukleaseaktivität der Taq DNA Polymerase zur Hydrolyse der Sonde und damit zur räumlichen Trennung des Fluorophors vom Löschmolekül. Die Fluoreszenz von 6'-FAM wird immer weniger stark gelöscht. Sie nimmt daher zu und wird quantitativ erfasst. Die Quantifizierung erfolgt über eine mit bekannten Transkriptmengen oder einer Verdünnungsreihe einer ReferenzcDNA erstellten Standardkurve. Weiterhin wurde der Transkriptspiegel des Haushaltsgens $\beta 2 ext{-Mikroglobulin}$ bestimmt und 10 zur Normierung verwendet. ß2-Mikroglobulin ist ein konstitutiv in konstanter Menge exprimiertes Protein. Die Menge an Prokollagen α 1(I) - oder CTGF-cDNA wurde als Verhältnis zur Menge von β2-Mikroglobulin-cDNA bestimmt und graphisch in den Figuren 1 bis 4 als relativer Transkriptspiegel dargestellt. 15

Zur Bestimmung der Transkriptspiegel von Prokollagen $\alpha 1(I)$ und CTGF mittels Echtzeit RT-PCR in Rattenzellen sind folgende Primer und TaqMan Sonden verwendet worden:

20

25

Zielmolekül	5'-Primer	TaqMan Sonde mit 5'-FAM + 3'-TAMRA	3'-Primer
Prokollagen α1(I)	TCCGGCTCCTGCTCCTTA	TTCTTGGCCATGCGTCAGGAGGG	GTATGCAGCTGACTTCAGGGATGT
CTGF	ATCCCTGCGACCCACACAAG	CTCCCCGCCAACCGCAAGAT	CAACTGCTTTGGAAGGACTCGC
β2- Mikroglobulin		AACCGTCACCTGGGACCGAGACATGTA	CAGATGATTCAGAGCTCCATAGA

Zur Bestimmung der Transkriptspiegel von Prokollagen α 1(I) und CTGF mittels Echtzeit RT-PCR in humanen Zellen sind folgende Primer und TaqMan Sonden verwendet worden:

Zielmolekül	5'-Primer	TaqMan Sonde mit 5'-FAM + 3'-TAMRA	3'-Primer
Prokollagen α1(I)	CAGAAGAACTGGTACATCAGCAAGA	ACCGATGGATTCCAGTTCGAGTATGGC	GTCAGCTGGATGGCCACAT
CTGF	AACCGCAAGATCGGCGT	TGCACCGCCAAAGATGGTGCTC	CCGTACCACCGAAGATGCA
β2- Mikroglobulin	TGACTTTGTCACAGCCCAAGATA	TGATGCTGCTTACATGTCTCGATCCCA	AATCCAAATGCGGCATCTTC

Die Figuren 1 bis 4 zeigen die Wirkungen der dsRNA. Um bei den Experimenten eine konstante Transfektionseffizienz zu gewährleisten wurden alle Zellen jeweils mit 100 nmol/1 dsRNA 5 transfiziert. Dazu wurden 0 bis 100 nmol/l der spezifischen gegen Prokollagen $\alpha 1$ (I) oder CTGF gerichteten dsRNA mit der unspezifischer dsRNA HCV s5/as5 auf eine Konzentration von 100 nmol/l ergänzt und in Zellen transfiziert. Der mit 0 nmol/l spezifischer dsRNA gemessene Transkriptspiegel wurde willkürlich als 100% Wert definiert.

Die Ergebnisse für RD-Zellen, welche mit steigenden Konzentrationen gegen Prokollagen α1(I) gerichteter dsRNA transfiziert worden sind, sind in Fig. 1 dargestellt. Die Wirkung der dsRNA ist konzentrationsabhängig. Der Prokollagen $\alpha 1(I)$ -Transkriptspiegel konnte durch 100 nmol/l dsRNA PCA1+2 auf 20 % reduziert werden. Die Expression von $\beta2$ -Mikroglobulin wurde durch die dsRNA nicht verändert. Das zeigt die Spezifität der eingesetzten dsRNA.

20

10

Fig. 2 zeigt die relativen Transkriptspiegel des CTGF-Gens in Abhängigkeit von der Konzentration der zur Transfektion eingesetzten dsRNA CTG1+2. Auch hier zeigt sich ein konzentrationsabhängiger Effekt, der eingesetzten dsRNA. 100 nmol/l dsRNA CTG1+2 reduzieren den Transkriptspiegel auf 10%, während 50 nmol dsRNA den Transkriptspiegel auf 32% der mit unspezifischer dsRNA HCV s5/as5 behandelten Zellen absenkt. Auch hier wird die Expression von \(\beta 2-Mikroglobulin nicht verändert.

16

Fig. 3 zeigt die relativen Transkriptspiegel des CTGF-Gens in CFSC-2G-Zellen 48 Stunden nach Transfektion. Auch hier zeigt sich eine konzentrationsabhängige Reduktion der Transkriptspiegel durch die eingesetzte dsRNA.

5

Fig. 4 zeigt die relativen Transkriptspiegel des CTGF-Gens in aus Ratten isolierten hepatischen Sternzellen bzw. Myofibroblasten. Die Zellen wurde 7 Tage auf Plastik kultiviert. Sie waren dadurch bereits aktiviert. 48 Stunden nach Transfektion mit 100 nmol/l dsRNA zeigte sich eine etwa 50%ige Reduktion der Transkription.

Patentansprüche

WO 03/035083

- Medikament zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung, wobei das Medikament eine doppelsträngige Ribonukleinsäure (dsRNA) enthält, welche durch RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens geeignet ist.
- Medikament nach Anspruch 1, wobei das Gen ein Gen ist,
 welches kodiert für CTGF, TGFβ, TGFβ-Rezeptor Typ I oder
 Typ II, Smad 2, Smad 3, Smad 4, SARA, PDGF, Oncostatin M,
 ein an der Bildung von Kollagen-Fibrillen beteiligtes
 Gen, ein Prokollagen, Prolyl-4-Hydroxylase, LysylHydroxylase, Lysyl-Oxidase, N-Propeptidase oder CPropeptidase.
 - 3. Medikament nach Anspruch 2, wobei das Prokollagen vom Typ α 1(I), α 2(I), α 1(II), α 1(III), α 1(V), α 2(V), α 3(V), α 1(VI), α 2(VI), α 3(VI), α 1(XI), α 2(XI) oder α 3(XI) ist.
- 4. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die fibrotische Erkrankung eine Leberfibrose, eine Fibrose der Niere oder der Lunge oder eine über die für eine Heilung erforderliche Narbenbildung hinausgehende Bildung von Narbengewebe ist.
 - 5. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei ein Strang S1 der dsRNA einen zu dem Gen zumindest abschnittsweise komplementären, insbesondere aus weniger als 25 aufeinander folgenden Nukleotiden bestehenden, Bereich aufweist.
- Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei der komplementäre Bereich 19 bis 24, bevorzugt 20 bis 24, besonders bevorzugt 21 bis 23, insbesondere 22 oder 23, Nukleotide aufweist.

WO 03/035083

10

7. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei der Strang S1 weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, insbesondere 23, Nukleotide aufweist.

PCT/EP02/11972

8. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei zumindest ein Ende der dsRNA einen aus 1 bis 4, insbesondere 2 oder 3, Nukleotiden gebildeten einzelsträngigen Überhang aufweist.

- 9. Medikament nach Anspruch 8, wobei sich der einzelsträngige Überhang am 3'-Ende des Strangs S1 befindet.
- 10. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA nur an einem, insbesondere dem am 3'-Ende des Strangs S1 gelegenen, Ende einen einzelsträngigen Überhang aufweist.
- 11. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wo-20 bei die dsRNA neben dem Strang S1 einen Strang S2 aufweist.
- 12. Medikament nach Anspruch 11, wobei der Strang S1 eine Länge von 23 Nukleotiden, der Strang S2 eine Länge von 25 21 Nukleotiden und das 3'-Ende des Strangs S1 einen aus zwei Nukleotiden gebildeten einzelsträngigen Überhang aufweist, während das am 5'-Ende des Strangs S1 gelegene Ende der dsRNA glatt ausgebildet ist.
- 30 13. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei der Strang S1 zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Gens komplementär ist.
- 14. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wo-35 bei die dsRNA aus dem Strang S2 mit der Sequenz Nr. 3 und dem Strang S1 mit der Sequenz Nr. 4 oder dem Strang S2 mit der Sequenz Nr. 5 und dem Strang S1 mit der Se-

quenz Nr. 6 gemäß dem anliegenden Sequenzprotokoll besteht.

- 15. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Medikament eine Zubereitung aufweist, die zur
 Inhalation, oralen Aufnahme, Infusion oder Injektion,
 insbesondere zur intravenösen oder intraperitonealen Infusion oder Injektion oder zur Infusion oder Injektion
 direkt in ein von der fibrotischen Erkrankung betroffenes Gewebe, geeignet ist.
- 16. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA in dem Medikament in einer Lösung, insbesondere einem physiologisch verträglichen Puffer oder einer physiologischen Kochsalzlösung, von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, einem Kapsid, einem Kapsoid oder einer polymeren Nano- oder Mikrokapsel umschlossen oder an einer polymeren Nano- oder Mikrokapsel gebunden vorliegt.

20

25

- 17. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA mit einem Mittel kombiniert ist, welches
 eine gezielte Aufnahme der dsRNA in Zellen eines von der
 fibrotischen Erkrankung betroffenen Organs, insbesondere
 der Leber, der Niere, der Lunge oder der Haut, ermöglicht.
- 18. Medikament nach Anspruch 17, wobei das Mittel ein eine Bindung an den Kollagen Typ VI-Rezeptor oder den PDGFβ 30 Rezeptor, insbesondere von hepatischen Sternzellen oder Myofibroblasten, vermittelndes Mittel ist.
 - 19. Medikament nach Anspruch 18, wobei das Mittel das zyklische Peptid C*GRGDSPC* ist.
 - 20. Medikament nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Medikament in mindestens einer Verabreichungs-

einheit vorliegt, welche die dsRNA in einer Menge enthält, die eine Dosierung von höchstens 5 mg, insbesondere höchstens 2,5 mg, bevorzugt höchstens 200 μ g, besonders bevorzugt höchstens 100 μ g, vorzugsweise höchstens 50 μ g, insbesondere höchstens 25 μ g, pro kg Körpergewicht und Tag ermöglicht.

21. Verwendung einer doppelsträngigen Ribonukleinsäure
(dsRNA) zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung
einer fibrotischen Erkrankung, wobei die dsRNA durch
RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der
Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens geeignet ist.

5

20

25

15 22. Verwendung einer doppelsträngigen Ribonukleinsäure (dsRNA) zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung, wobei die dsRNA durch RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix beteiligten Gens geeignet ist.

23. Verwendung nach Anspruch 21 oder 22, wobei das Gen ein Gen ist, welches kodiert für CTGF, TGFβ, TGFβ-Rezeptor Typ I oder Typ II, Smad 2, Smad 3, Smad 4, SARA, PDGF, Oncostatin M, ein an der Bildung von Kollagen-Fibrillen beteiligtes Gen, ein Prokollagen, Prolyl-4-Hydroxylase, Lysyl-Hydroxylase, Lysyl-Oxidase, N-Propeptidase oder C-Propeptidase.

- 24. Verwendung nach Anspruch 23, wobei das Prokollagen vom Typ α 1(I), α 2(I), α 1(II), α 1(III), α 1(V), α 2(V), α 3(V), α 1(VI), α 2(VI), α 3(VI), α 1(XI), α 2(XI) oder α 3(XI) ist.
- 25. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 24, wobei die fibrotische Erkrankung eine Leberfibrose, eine Fibrose der Niere oder der Lunge oder eine über die für eine Heilung erforderliche Narbenbildung hinausgehende Bildung von Narbengewebe ist.

PCT/EP02/11972

WO 03/035083

5

25

30

26. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 25, wobei ein Strang S1 der dsRNA einen zum Gen zumindest abschnittsweise komplementären, insbesondere aus weniger als 25 aufeinander folgenden Nukleotiden bestehenden, Bereich aufweist.

21

- 27. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 26, wobei der komplementäre Bereich 19 bis 24, bevorzugt 20 bis 24,
 10 besonders bevorzugt 21 bis 23, insbesondere 22 oder 23,
 Nukleotide aufweist.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 27, wobei der Strang S1 weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25,
 besonders vorzugsweise 21 bis 24, insbesondere 23, Nukleotide aufweist.
- 29. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 28, wobei zumindest ein Ende der dsRNA einen aus 1 bis 4, insbesondere 2 oder 3, Nukleotiden gebildeten einzelsträngigen Überhang aufweist.
 - 30. Verwendung nach Anspruch 29, wobei sich der einzelsträngige Überhang am 3'-Ende des Strangs S1 befindet.

- 31. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 30, wobei die dsRNA nur an einem, insbesondere dem am 3'-Ende des Strangs S1 gelegenen, Ende einen einzelsträngigen Überhang aufweist.
- 32. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 31, wobei die dsRNA neben dem Strang S1 einen Strang S2 aufweist.
- 33. Verwendung nach Anspruch 32, wobei der Strang S1 eine
 Länge von 23 Nukleotiden, der Strang S2 eine Länge von
 21 Nukleotiden und das 3'-Ende des Strangs S1 einen aus
 zwei Nukleotiden gebildeten einzelsträngigen Überhang

22

WO 03/035083 PCT/EP02/11972

aufweist, während das am 5'-Ende des Strangs S1 gelegene Ende der dsRNA glatt ausgebildet ist.

- 34. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 33, wobei der Strang S1 zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Gens komplementär ist.
- 35. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 34, wobei die dsRNA aus dem Strang S2 mit der Sequenz Nr. 3 und dem Strang S1 mit der Sequenz Nr. 4 oder dem Strang S2 mit der Sequenz Nr. 5 und dem Strang S1 mit der Sequenz Nr. 6 gemäß dem anliegenden Sequenzprotokoll besteht.
- 36. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 35, wobei die dsRNA in einer Zubereitung vorliegt, die zur Inhalation, oralen Aufnahme, Infusion oder Injektion, insbesondere zur intravenösen oder intraperitonealen Infusion oder Injektion oder zur Infusion oder Injektion direkt in ein von der fibrotischen Erkrankung betroffenes Gewebe, geeignet ist.
 - 37. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 36, wobei die dsRNA in einer Lösung, insbesondere einem physiologisch verträglichen Puffer oder einer physiologischen Kochsalzlösung, von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, einem Kapsid, einem Kapsoid oder einer polymeren Nano- oder Mikrokapsel umschlossen oder an einer polymeren Nano- oder Mikrokapsel gebunden vorliegt.

25

38. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 37, wobei die dsRNA oral, mittels Inhalation, Infusion oder Injektion, insbesondere intravenösen oder intraperitonealen Infusion oder Injektion oder Infusion oder Injektion direkt in ein von der fibrotischen Erkrankung betroffenes Gewebe, verabreicht wird.

WO 03/035083

5

10

25

- 39. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 38, wobei die dsRNA mit einem Mittel kombiniert ist, welches eine gezielte Aufnahme der dsRNA in Zellen eines von der fibrotischen Erkrankung betroffenen Organs, insbesondere der Leber, der Niere, der Lunge oder der Haut, ermöglicht.
- 40. Verwendung nach Anspruch 39, wobei das Mittel ein eine Bindung an den Kollagen Typ VI-Rezeptor oder den PDGFβ-Rezeptor, insbesondere von hepatischen Sternzellen oder Myofibroblasten, vermittelndes Mittel ist.
 - 41. Verwendung nach Anspruch 40, wobei das Mittel das zyklische Peptid C*GRGDSPC* ist.
- 42. Verwendung nach einem der Ansprüche 21 bis 41, wobei die dsRNA in einer Dosierung von höchstens 5 mg, insbesondere höchstens 2,5 mg, bevorzugt höchstens 200 μg, besonders bevorzugt höchstens 100 μg, vorzugsweise höchstens 50 μg, insbesondere höchstens 25 μg, pro kg Körpergewicht und Tag verwendet wird.
 - 43. Doppelsträngige Ribonukleinsäure (dsRNA), welche durch RNA-Interferenz zur Hemmung der Expression eines an der Bildung von Extrazellulärer Matrix bei einer fibrotischen Erkrankung beteiligten Gens geeignet ist.
 - 44. DsRNA nach Anspruch 43, wobei das Gen ein Gen ist, welches kodiert für CTGF, TGFβ, TGFβ-Rezeptor Typ I oder Typ II, Smad 2, Smad 3, Smad 4, SARA, PDGF, Oncostatin M, ein an der Bildung von Kollagen-Fibrillen beteiligtes Gen, ein Prokollagen, Prolyl-4-Hydroxylase, Lysyl-Hydroxylase, Lysyl-Oxidase, N-Propeptidase oder C-Propeptidase..
- 35 45. DsRNA nach Anspruch 44, wobei das Prokollagen vom Typ α 1(I), α 2(I), α 1(II), α 1(III), α 1(V), α 2(V), α 3(V), α 1(VI), α 2(VI), α 3(VI), α 1(XI), α 2(XI) oder α 3(XI) ist.

- 46. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 45, wobei die fibrotische Erkrankung eine Leberfibrose, eine Fibrose der Niere oder der Lunge oder eine unerwünschte Narbenbildung ist.
- 47. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 46, wobei ein Strang S1 der dsRNA einen zu dem Gen zumindest abschnittsweise komplementären, insbesondere aus weniger als 25 aufeinander folgenden Nukleotiden bestehenden, Bereich aufweist.
 - 48. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 47, wobei der komplementäre Bereich 19 bis 24, bevorzugt 20 bis 24, besonders bevorzugt 21 bis 23, insbesondere 22 oder 23, Nukleotide aufweist.

15

20

- 49. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 48, wobei der Strang S1 weniger als 30, vorzugsweise weniger als 25, besonders vorzugsweise 21 bis 24, insbesondere 23, Nukleotide aufweist.
- 50. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 49, wobei zumindest ein Ende der dsRNA einen aus 1 bis 4, insbesondere 2 oder 3, Nukleotiden gebildeten einzelsträngigen Überhang aufweist.
 - 51. DsRNA nach Anspruch 50, wobei sich der einzelsträngige Überhang am 3'-Ende des Strangs S1 befindet.
- 30 52. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 51, wobei die dsRNA nur an einem, insbesondere dem am 3'-Ende des Strangs S1 gelegenen, Ende einen einzelsträngigen Überhang aufweist.
- 35 53. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 52, wobei die dsRNA neben dem Strang S1 einen Strang S2 aufweist.

5

10

15

25

PCT/EP02/11972 WO 03/035083 25

54. DsRNA nach Anspruch 53, wobei der Strang S1 eine Länge von 23 Nukleotiden, der Strang S2 eine Länge von 21 Nukleotiden und das 3'-Ende des Strangs S1 einen aus zwei Nukleotiden gebildeten einzelsträngigen Überhang aufweist, während das am 5'-Ende des Strangs S1 gelegene Ende der dsRNA glatt ausgebildet ist.

- 55. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 54, wobei der Strang S1 zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Gens komplementär ist.
- 56. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 55, wobei die dsRNA aus dem Strang S2 mit der Sequenz Nr. 3 und dem Strang S1 mit der Sequenz Nr. 4 oder dem Strang S2 mit der Sequenz Nr. 5 und dem Strang S1 mit der Sequenz Nr. 6 gemäß dem anliegenden Sequenzprotokoll besteht.
- 57. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 56, wobei die dsRNA in einer Zubereitung vorliegt, die zur Inhalation, oralen Aufnahme, Infusion oder Injektion, insbesondere 20 zur intravenösen oder intraperitonealen Infusion oder Injektion oder zur Infusion oder Injektion direkt in ein von der fibrotischen Erkrankung betroffenes Gewebe, geeignet ist.

58. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 57, wobei die dsRNA in einer Lösung, insbesondere einem physiologisch verträglichen Puffer oder einer physiologischen Kochsalzlösung, von einer micellaren Struktur, vorzugsweise einem Liposom, einem Kapsid, einem Kapsoid oder einer 30 polymeren Nano- oder Mikrokapsel umschlossen oder an ei-

59. DsRNA nach einem der Ansprüche 43 bis 58, wobei die dsRNA mit einem Mittel kombiniert ist, welches eine ge-35 zielte Aufnahme der dsRNA in Zellen eines von der fibro-

ner polymeren Nano- oder Mikrokapsel gebunden vorliegt.

tischen Erkrankung betroffenen Organs, insbesondere der Leber, der Niere, der Lunge oder der Haut, ermöglicht.

- 60. DsRNA nach Anspruch 59, wobei das Mittel ein eine Bindung an den Kollagen Typ VI-Rezeptor oder den PDGF β -5 Rezeptor, insbesondere von hepatischen Sternzellen oder Myofibroblasten, vermittelndes Mittel ist.
- 61. DsRNA nach Anspruch 60, wobei das Mittel das zyklische Peptid C*GRGDSPC* ist. 10

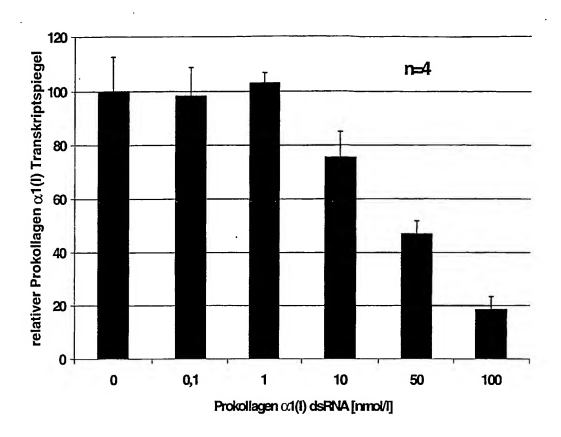


Fig.1

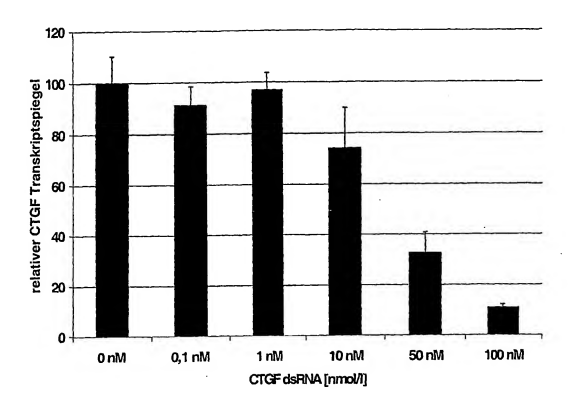


Fig. 2

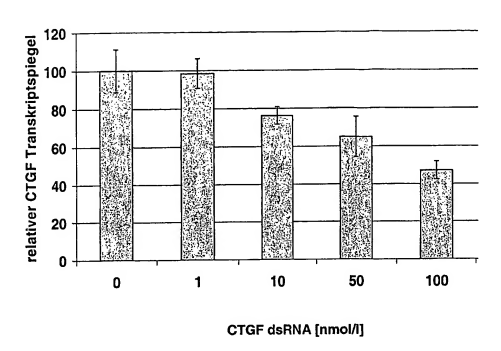


Fig. 3

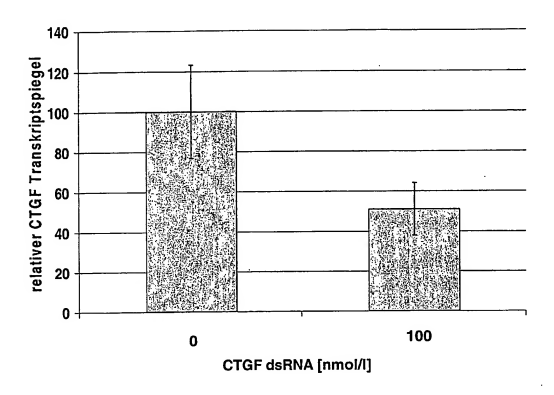


Fig. 4

1

SEQUENZPROTOKOLL

5	<110>	Ribopharma AG	
LO	<120>	Medikament zur Behandlung einer fibrotischen Erkrankung	
	<130>	422394EH	
L5			
	<160>	25	
20	<170>	PatentIn version 3.1	
25	<210>	1	
	<211>	23	
30	<212>	RNA	
50	<213>	Hepatitis C virus	
35	<400> acggcua	1 agcu gugaaugguc cgu	23
	<210>	2	
40	<211>	23	
	<212>	RNA	
45	<213>	Hepatitis C virus	
50	<400> ggacca	2 uuca cagcuagccg uga	23
	<210>	3	
55	<211>	23	
	<212>	RNA	
60	<213>	Homo sapiens	

ረ

5	<400> caagag	3 ccug agccagcaga ucg	23
	<210>	4	
10	<211>	23	
	<212>	RNA	
	<213>	Homo sapiens	
15			
		4 uggc ucaggcucuu gag	23
20	<210>	5	
	<211>	23	
25	<212>	RNA	
	<213>	Homo sapiens	
30		5 ccug ccauuacaac ugu	23
35	<210>	6	
<i>33</i>	<211>		
	<212>		
40		Homo sapiens	
45	<400> aguugu	6 aaug gcaggcacag guc	23
50	<210>	7	
50	<211>	20	
	<212>	DNA	
55	<213>	Rattus norvegicus	
60	<400> tccggc	7 etect geteetetta	20

	<210>	8	
5	<211>	23	
	<212>	DNA	
10	<213>	Rattus norvegicus	
15	<400> ttcttg	8 gcca tgcgtcagga ggg	23
	<210>	9	
20	<211>	24	
20	<212>	DNA	
	<213>	Rattus norvegicus	
25			
	<400> gtatgc	9 agct gacttcaggg atgt	24
30	<210>	10	
	<211>	20	
35	<212>	DNA · · ·	
	<213>	Rattus norvegicus	
40		10 gcga cccacaag	20
45	<210>	11	
	<211>	21	
F 0	<212>	DNA	
50	<213>	Rattus norvegicus	
55	<400> ctcccc	11 cgcc aaccgcaaga t	21
60	<210>	12	

		Ч	
	<211>	22	
	<212>	DNA	
5	<213>	Rattus norvegicus	
10	<400> caactg	12 cttt ggaaggactc gc	22
	<210>	13	
15	<211>	25	
	<212>	DNA	
20	<213>	Rattus norvegicus	
25	<400> ccgatg	13 tata tgcttgcaga gttaa	25
	<210>	14	
20	<211>	27	
30	<212>	DNA	
	<213>	Rattus norvegicus	
35			
	<400> aaccgt	14 cacc tgggaccgag acatgta	27
40	<210>	15	
	<211>	23	
45	<212>	DNA	
	<213>	Rattus norvegicus	
50	<400> cagato	15 gatte agagetecat aga	23
55	<210>	16	
	<211>	25	
60	<212>	DNA	

5

<213> Homo sapiens

5	<400> cagaaga	16 aact ggtacatcag caaga	25
10	<210>	17	
	<211>	27	
	<212>	DNA .	
15	<213>	Homo sapiens	
	<400> accgate	17 ggat tecagttega gtatgge	27
	<210>	18	
25	<211>	19	
	<212>	DNA	
30	<213>	Homo sapiens	
35	<400> gtcage	18 tgga tggccacat	19
	<210>	19	
40	<211>	17	
40	<212>	DNA	
	<213>	Homo sapiens	
45	×-		
	<400> aaccgc	19 aaga teggegt	17
50	<210>	20	
	<211>	22	
55	<212>	DNA	
	<213>	Homo sapiens	

	WO 03	3/035083	PC1/EP02/119/2
		6	
	<400> tgcacc	20 gcca aagatggtgc tc	22
5	<210>	21	
	<211>	19	
10	<212>	DNA	
10	<213>	Homo sapiens	
15	<400> ccgtac	21 cacc gaagatgca	19
	<210>	22	
20	<211>	23	
	<212>	DNA	
25	<213>	Homo sapiens	
30	<400> tgactt	22 tgtc acagcccaag ata	23
	<210>	23	
35	<211>	27	
	<212>	DNÀ	
40	<213>	Homo sapiens	
45	<400> tgatgc	23 etget tacatgtete gatecea	27
	<210>	24	
50	<211>	20	
50	<212>	DNA	
	<213>	Homo sapiens	
55			

20

<400> 24

60

aatccaaatg cggcatcttc

WO 03/035083 PCT/EP02/11972

Intl :ional Application No PCT/EP 02/11972

A CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/713 C12N15/11 C12N15/8	8	1
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC	
B. FIELDS			
	currentation searched (classification system followed by classification C12N A61K	on symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields se	parched
Electronic da	ala base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, MEDLINE, BIOS	SIS, EMBASE, CHEM ABS D	ata, SEQUENCE
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
Υ	ELBASHIR SAYDA M ET AL: "RNA int is mediated by 21- and 22-nucleot GENES AND DEVELOPMENT, COLD SPRIN LABORATORY PRESS, NEW YORK, US, vol. 15, no. 2, 15 January 2001 (2001-01-15), pag 188-200, XP002204651 ISSN: 0890-9369 the whole document	ide RNAs" IG HARBOR	1-18, 20-40, 42-60
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
'A' docume consid 'E' earlier of filing d	ent defining the general state of the art which is not tered to be of particular relevance document but published on or after the international tate and which may throw doubts on priority claim(s) or	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the or cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	the application but above underlying the claimed invention be considered to cument is taken alone
citation "O" docume other r "P" docume	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvior in the art. "&" document member of the same patent	ventive step when the one other such docu- us to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the International sea	arch report
1	3 March 2003	27/03/2003	
Name and r	malling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Armandola, E	
	, (- 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -	,	

Inti Ional Application No PCT/EP 02/11972

		PC1/EP 02/119/2
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category •	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Helevan to claim No.
Y	ELBASHIR SAYDA M ET AL: "Duplexes of 21-nucleotide RNAs mediate RNA interference in cultured mammalian cells" NATURE, MACMILLAN JOURNALS LTD. LONDON, GB, vol. 411, no. 6836, 2001, pages 494-498, XP002206451 ISSN: 0028-0836 the whole document	1-18, 20-40, 42-60
Υ	BASS BRENDA L: "Double-stranded RNA as a template for gene silencing" CELL, CELL PRESS, CAMBRIDGE, NA, US, vol. 101, no. 3, 28 April 2000 (2000-04-28), pages 235-238, XP002194756 ISSN: 0092-8674 figure 1	1-18, 20-40, 42-60
Y .	CAPLEN N J ET AL: "Specific inhibition of gene expression by small double-stranded RNAs in invertebrate and vertebrate systems." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA. UNITED STATES 14 AUG 2001, vol. 98, no. 17, 14 August 2001 (2001-08-14), pages 9742-9747, XP002232936 ISSN: 0027-8424 the whole document	1-18, 20-40, 42-60
Y	WO 01 75164 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); MASSACHUSETTS INST TE) 11 October 2001 (2001-10-11) the whole document	1-18, 20-40, 42-60
Ϋ́	WO 00 27868 A (FIBROGEN INC) 18 May 2000 (2000-05-18) page 22 -page 35; claims	1-18, 20-40, 42-60
Υ	WO 01 19161 A (DEAN NICHOLAS M; MURRAY SUSAN F (US); ISIS PHARMACEUTICALS INC (US) 22 March 2001 (2001-03-22) the whole document	1-18, 20-40, 42-60
Υ	WO 00 35936 A (UNIV MIAMI ;GROTENDORST GARY R (US)) 22 June 2000 (2000-06-22) page 29 -page 34; claims 7,11 -/	1-18, 20-40, 42-60

int ional Application No PCT/EP 02/11972

DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to dalm No.
WO 95 00103 A (CHUNG HUN TAEG ;IL YANG PHARM CO LTD (KR)) 5 January 1995 (1995-01-05) the whole document	1-18, 20-40, 42-60
HORIE S ET AL: "Inhibitory effects of antisense oligonucleotides on the expression of procollagen type III gene in mouse hepatic stellate cells transformed by simian virus 40." PATHOLOGY INTERNATIONAL. AUSTRALIA DEC 2000, vol. 50, no. 12, December 2000 (2000-12), pages 937-944, XP001146502 ISSN: 1320-5463 the whole document	1-18, 20-40, 42-60
WO 02 44321 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); ELBASHIR SAYDA (DE);) 6 June 2002 (2002-06-06) the whole document	1-18, 20-40, 42-60
ARIAS MONICA ET AL: "Adenoviral delivery of an antisense RNA complementary to the 3' coding sequence of transforming growth factor-betal inhibits fibrogenic activities of hepatic stellate cells." CELL GROWTH & DIFFERENTIATION: THE MOLECULAR BIOLOGY JOURNAL OF THE AMERICAN ASSOCIATION FOR CANCER RESEARCH. UNITED STATES JUN 2002, vol. 13, no. 6, June 2002 (2002-06), pages 265-273, XP002234560 ISSN: 1044-9523 the whole document	1-18, 20-40, 42-60
WO 00 23113 A (SCHUPPAN DETLEF BRUNO IGOR; BELJAARS ELEONORA (NL); MEIJER DIRK KL) 27 April 2000 (2000-04-27) page 4, line 20 -page 5, line 2; claims	19,41,61
CARDARELLI P M ET AL: "The collagen receptor alpha 2 beta 1, from MG-63 and HT1080 cells, interacts with a cyclic RGD peptide." THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY. UNITED STATES 15 NOV 1992, vol. 267, no. 32, 15 November 1992 (1992-11-15), pages 23159-23164, XP002234561 ISSN: 0021-9258 the whole document	19,41,61
	WO 95 00103 A (CHUNG HUN TAEG ;IL YANG PHARM CO LTD (KR)) 5 January 1995 (1995-01-05) the whole document HORIE S ET AL: "Inhibitory effects of antisense oligonucleotides on the expression of procollagen type III gene in mouse hepatic stellate cells transformed by simian virus 40." PATHOLOGY INTERNATIONAL. AUSTRALIA DEC 2000, vol. 50, no. 12, December 2000 (2000-12), pages 937-944, XP001146502 ISSN: 1320-5463 the whole document WO 02 44321 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); ELBASHIR SAYDA (DE);) 6 June 2002 (2002-06-06) the whole document ARIAS MONICA ET AL: "Adenoviral delivery of an antisense RNA complementary to the 3' coding sequence of transforming growth factor-betal inhibits fibrogenic activities of hepatic stellate cells." CELL GROWTH & DIFFERENTIATION: THE MOLECULAR BIOLOGY JOURNAL OF THE AMERICAN ASSOCIATION FOR CANCER RESEARCH. UNITED STATES JUN 2002, vol. 13, no. 6, June 2002 (2002-06), pages 265-273, XP002234560 ISSN: 1044-9523 the whole document WO 00 23113 A (SCHUPPAN DETLEF BRUNO IGOR; BELJAARS ELEONORA (NL); MEIJER DIRK KL) 27 April 2000 (2000-04-27) page 4, line 20 -page 5, line 2; claims CARDARELLI P M ET AL: "The collagen receptor alpha 2 beta 1, from MG-63 and HT1080 cells, interacts with a cyclic RGD peptide." CARDARELLI P M ET AL: "The collagen receptor alpha 2 beta 1, from MG-63 and HT1080 cells, interacts with a cyclic RGD peptide." THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY. UNITED STATES 15 NOV 1992, vol. 267, no. 32, 15 November 1992 (1992-11-15), pages 23159-23164, XP002234561 ISSN: 0021-9258

International application No. EP02/11972

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
а	Although Claims 21-42 relate to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out on the basis of the alleged effects of the compound or composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	;
l I	
	\cdot
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remarl	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Int tional Application No PCT/EP 02/11972

Patent document sted in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 0175164	Α.	11-10-2001	AU	3574402	A	11-06-2002
NO 01/5104	^	11 10 2001	AU	4962201		15-10-2001
			WO	0244321		06-06-2002
			MO	0175164		11-10-2001
				2002086356		04-07-2002
			US 			
WO 0027868	Α	18-05-2000	US	6348329		19-02-2002
			US	6358741		19-03-2002
			AU	2146100		29-05-2000
			CN	1332801	Ŧ	23-01-2002
			EP	1127131	A2	29-08-2001
			JP	2002529066	T	10-09-2002
			US	2002115156	A1	22-08-2002
			WO	0027868	A2	18-05-2000
			ÜS	2002142353		03-10-2002
WO 0119161		22-03-2001	AU	7489200	Δ	17-04-2001
MO 0113101	^	22-03-2001	WO	0119161		22-03-2001
			US	6436909		20-08-2002
WO 0035936	Α	22-06-2000	ΑU	2181900	Α	03-07-2000
			ΑU	3121100		03-07-2000
			CN	1334819		06-02-2002
			CN	1334820		06-02-2002
			EP	1140969		10-10-2001
			ĒΡ	1140964		10-10-2001
			ĴΡ	2002532082		02-10-2002
			JP	2002532084		02-10-2002
			WO.	0035936		22-06-2000
			WO	0035939		22-06-2000
			ÜS	6492129		10-12-2002
						15 04 1007
WO 9500103	Α	05-01-1995	KR	9705347		15-04-1997
			AU	6984594		17-01-1995
			EP	0737071		16-10-1996
			JP	2548507		30-10-1996
			JP	7099977		18-04-1995
			WO	9500103		05-01-1995
			US	5683988		04-11-1997
			ZA	9404185	Α	08-02-1995
WO 0244321	Α	06-06-2002	AU	3574402	Α	11-06-2002
	- •		AU	4962201		15-10-2001
			MO	0244321		06-06-2002
			WO	0175164		11-10-2001
			US	2002086356		04-07-2002
WO 0023113	Α	27-04-2000	WO	0023113		27-04-2000
			ΑU	9560998		08-05-2000
			CA	2345932		27-04-2000
			EP	1117443	A1	25-07-2001
			JP	2002532384	T	02-10-2002

Inte onales Aktenzeichen

PCT/EP 02/11972 KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 A61K31/713 C12N15/11 C12N15/88 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindeslprüfstoff (Klassifikalionssystem und Klassifikationssymbole) C12N A61K IPK 7 Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal. WPI Data. PAJ. MEDLINE. BIOSIS, EMBASE, CHEM ABS Data, SEQUENCE SEARCH C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der In Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Υ ELBASHIR SAYDA M ET AL: "RNA interference 1-18, is mediated by 21- and 22-nucleotide RNAs" 20-40, 42-60 GENES AND DEVELOPMENT, COLD SPRING HARBOR LABORATORY PRESS, NEW YORK, US, Bd. 15, Nr. 2, 15. Januar 2001 (2001-01-15), Seiten 188-200, XP002204651 ISSN: 0890-9369 das ganze Dokument Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen Stehe Anhang Patentfamilie *T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kolficiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein autgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer T\u00e4tigkait beruhend betrachtet werden *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt) ausgenunt)

'O' Verörfentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

'P' Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioriätsdatum veröffentlicht worden ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 13. März 2003 27/03/2003 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Armandola, E

Inte onales Aktenzeichen
PCT/EP 02/11972

C /Farters		CT/EP 02/11972
Kalegorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende	en Teile Betr. Anspruch Nr.
Υ	ELBASHIR SAYDA M ET AL: "Duplexes of 21-nucleotide RNAs mediate RNA interference in cultured mammalian cells" NATURE, MACMILLAN JOURNALS LTD. LONDON, GB, Bd. 411, Nr. 6836, 2001, Seiten 494-498, XP002206451 ISSN: 0028-0836 das ganze Dokument	1-18, 20-40, 42-60
Y .	BASS BRENDA L: "Double-stranded RNA as a template for gene silencing" CELL, CELL PRESS, CAMBRIDGE, NA, US, Bd. 101, Nr. 3, 28. April 2000 (2000-04-28), Seiten 235-238, XP002194756 ISSN: 0092-8674 Abbildung 1	1-18, 20-40, 42-60
Υ	CAPLEN N J ET AL: "Specific inhibition of gene expression by small double-stranded RNAs in invertebrate and vertebrate systems." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA. UNITED STATES 14 AUG 2001, Bd. 98, Nr. 17, 14. August 2001 (2001-08-14), Seiten 9742-9747, XP002232936 ISSN: 0027-8424 das ganze Dokument	1-18, 20-40, 42-60
Y	WO 01 75164 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); MASSACHUSETTS INST TE) 11. Oktober 2001 (2001-10-11) das ganze Dokument	1-18, 20-40, 42-60
Υ	WO 00 27868 A (FIBROGEN INC) 18. Mai 2000 (2000-05-18) Seite 22 -Seite 35; Ansprüche	1-18, 20-40, 42-60
Υ	WO 01 19161 A (DEAN NICHOLAS M ;MURRAY SUSAN F (US); ISIS PHARMACEUTICALS INC (US) 22. März 2001 (2001-03-22) das ganze Dokument	1-18, 20-40, 42-60
Y	WO 00 35936 A (UNIV MIAMI ;GROTENDORST GARY R (US)) 22. Juni 2000 (2000-06-22) Seite 29 -Seite 34; Ansprüche 7,11	1-18, 20-40, 42-60

Int Ionales Aktenzeichen
PCT/EP 02/11972

	PCT/EP (72/119/2
Bezelchnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.
WO 95 00103 A (CHUNG HUN TAEG ;IL YANG PHARM CO LTD (KR)) 5. Januar 1995 (1995-01-05) das ganze Dokument		1-18, 20-40, 42-60
HORIE S ET AL: "Inhibitory effects of antisense oligonucleotides on the expression of procollagen type III gene in mouse hepatic stellate cells transformed by simian virus 40." PATHOLOGY INTERNATIONAL. AUSTRALIA DEC 2000, Bd. 50, Nr. 12, Dezember 2000 (2000-12), Seiten 937-944, XP001146502 ISSN: 1320-5463 das ganze Dokument		1-18, 20-40, 42-60
WO 02 44321 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); ELBASHIR SAYDA (DE);) 6. Juni 2002 (2002-06-06) das ganze Dokument		1-18, 20-40, 42-60
ARIAS MONICA ET AL: "Adenoviral delivery of an antisense RNA complementary to the 3' coding sequence of transforming growth factor-betal inhibits fibrogenic activities of hepatic stellate cells." CELL GROWTH & DIFFERENTIATION: THE MOLECULAR BIOLOGY JOURNAL OF THE AMERICAN ASSOCIATION FOR CANCER RESEARCH. UNITED STATES JUN 2002, Bd. 13, Nr. 6, Juni 2002 (2002-06), Seiten 265-273, XP002234560 ISSN: 1044-9523 das ganze Dokument		1-18, 20-40, 42-60
WO 00 23113 A (SCHUPPAN DETLEF BRUNO IGOR;BELJAARS ELEONORA (NL); MEIJER DIRK KL) 27. April 2000 (2000-04-27) Seite 4, Zeile 20 -Seite 5, Zeile 2; Ansprüche		19,41,61
CARDARELLI P M ET AL: "The collagen receptor alpha 2 beta 1, from MG-63 and HT1080 cells, interacts with a cyclic RGD peptide." THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY. UNITED STATES 15 NOV 1992, Bd. 267, Nr. 32, 15. November 1992 (1992-11-15), Seiten 23159-23164, XP002234561 ISSN: 0021-9258 das ganze Dokument		19,41,61
The state of the s	WO 95 00103 A (CHUNG HUN TAEG; IL YANG PHARM CO LTD (KR)) 5. Januar 1995 (1995-01-05) das ganze Dokument HORIE S ET AL: "Inhibitory effects of antisense oligonucleotides on the expression of procollagen type III gene in mouse hepatic stellate cells transformed by simian virus 40." PATHOLOGY INTERNATIONAL. AUSTRALIA DEC 2000, Bd. 50, Nr. 12, Dezember 2000 (2000-12), Seiten 937-944, XP001146502 ISSN: 1320-5463 das ganze Dokument WO 02 44321 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; TUSCHL THOMAS (DE); ELBASHIR SAYDA (DE);) 6. Juni 2002 (2002-06-06) das ganze Dokument ARIAS MONICA ET AL: "Adenoviral delivery of an antisense RNA complementary to the 3' coding sequence of transforming growth factor-betal inhibits fibrogenic activities of hepatic stellate cells." CELL GROWTH & DIFFERENTIATION: THE MOLECULAR BIOLOGY JOURNAL OF THE AMERICAN ASSOCIATION FOR CANCER RESEARCH. UNITED STATES JUN 2002, Bd. 13, Nr. 6, Juni 2002 (2002-06), Seiten 265-273, XP002234560 ISSN: 1044-9523 das ganze Dokument WO 00 23113 A (SCHUPPAN DETLEF BRUNO IGOR; BELJAARS ELEONORA (NL); MEIJER DIRK KL) 27. April 2000 (2000-04-27) Seite 4, Zeile 20 -Seite 5, Zeile 2; Ansprüche CARDARELLI P M ET AL: "The collagen receptor alpha 2 beta 1, from MG-63 and HT1080 cells, interacts with a cyclic RGD peptide." THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY. UNITED STATES 15 NOV 1992, Bd. 267, Nr. 32, 15. November 1992 (1992-11-15), Seiten 23159-23164, XP002234561 ISSN: 0021-9258	Dezelchnung der Veröffentlichung sewell erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle WO 95 00103 A (CHUNG HUN TAEG ;IL YANG PHARM CO LTD (KR)) 5. Januar 1995 (1995-01-05) das ganze Dokument HORIE S ET AL: "Inhibitory effects of antisense oligonucleotides on the expression of procollagen type III gene in mouse hepatic stellate cells transformed by simian virus 40." PATHOLOGY INTERNATIONAL. AUSTRALIA DEC 2000, Bd. 50, Nr. 12, Dezember 2000 (2000-12), Seiten 937-944, XP001146502 ISSN: 1320-5463 das ganze Dokument WO 02 44321 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT ;TUSCHL THOMAS (DE); ELBASHIR SAYDA (DE);) 6. Juni 2002 (2002-06-06) das ganze Dokument ARIAS MONICA ET AL: "Adenoviral delivery of an antisense RNA complementary to the 3' coding sequence of transforming growth factor-betal inhibits fibrogenic activities of hepatic stellate cells." CELL GROWTH & DIFFERENTIATION: THE MOLECULAR BIOLOGY JOURNAL OF THE AMERICAN ASSOCIATION FOR CANCER RESEARCH. UNITED STATES JUN 2002, Bd. 13, Nr. 6, Juni 2002 (2002-06), Seiten 265-273, XP002234560 ISSN: 1044-9523 das ganze Dokument WO 00 23113 A (SCHUPPAN DETLEF BRUNO IGOR ;BELJAARS ELEONORA (NL); MEIJER DIRK KL) 27. April 2000 (2000-04-27) Seite 4, Zeile 20 -Seite 5, Zeile 2; Ansprüche CARDARELLI P M ET AL: "The collagen receptor alpha 2 beta 1, from MG-63 and HT1080 cells, interacts with a cyclic RGD peptide." THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY. UNITED STATES 15 NOV 1992, Bd. 267, Nr. 32, 15. November 1992 (1992-11-15), Seiten 23159-23164, XP002234561 ISSN: 0021-9258

rnationales Aktenzelchen PCT/EP 02/11972

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 21-42 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheltlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchlerbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
-
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchender chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

inti onales Aktenzeichen
PCT/EP 02/11972

Im Recherchenberich geführtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 0175164	A	11-10-2001	AU	3574402 A		11-06-2002
110 01/0101	••		AU	4962201 A		15-10-2001
			WO	0244321 A		06-06-2002
			WO	0175164 A		11-10-2001
			US	2002086356 A		04-07-2002
WO 0027868	Α	18-05-2000	US	6348329 B	 1	19-02-2002
WU UUZ/000	^	10-05-2000	US	6358741 B		19-03-2002
			AU	2146100 A		29-05-2000
			CN	1332801 T		23-01-2002
			EP	1127131 A		29-08-2001
			JP	2002529066 T		10-09-2002
			US	2002323000 T		22-08-2002
			WO	0027868 A		18-05-2000
			US	2002142353 A		03-10-2002
			A.I.	7400000 A		17 04 2001
WO 0119161	Α	22-03-2001	AU	7489200 A		17-04-2001
			WO	0119161 A		22-03-2001
			US	6436909 B	1	20-08-2002
WO 0035936	Α	22-06-2000	AU	2181900 A		03-07-2000
			ΑU	3121100 A		03-07-2000
			CN	1334819 T		06-02-2002
			CN	1334820 T		06-02-2002
			EP	1140969 A		10-10-2001
			EP	1140964 A	.2	10-10-2001
			JP	2002532082 T	•	02-10-2002
			JP	2002532084 T	•	02-10-2002
			WO	0035936 A		22-06-2000
			WO	0035939 A		22-06-2000
			US	6492129 B	1	10-12-2002
WO 9500103	Α	05-01-1995	KR	9705347 B		15-04-1997
			AU	6984594 A		17-01-1995
			EP	0737071 A	1	16-10-1996
			JP	2548507 B		30-10-1996
			JP	7099977 A		18-04-1995
			WO	9500103 A		05-01-1995
			US	5683988 A		04-11-1997
			ZA	9404185 A	.	08-02-1995
WO 0244321	Α	06-06-2002	AU	3574402 A	\ \	11-06-2002
			AU	4962201 A		15-10-2001
			WO	0244321 A	2	06-06-2002
			WO	0175164 A		11-10-2001
			US	2002086356 A	1	04-07-2002
WO 0023113	Α	27-04-2000	WO	0023113 A	1	27-04-2000
			ÄÜ	9560998 A		08-05-2000
			CA	2345932 A		27-04-2000
			EP	1117443 A		25-07 - 2001
			JP	2002532384 T		02-10-2002